## [19]中华人民共和国国家知识产权局

[51] Int. Cl7

A61K 47/26

A61K 9/107 A61K 31/07

A61K 7/02 A61K 7/48

# [12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 00127303.5

[43]公开日 2001年5月9日

[11]公开号 CN 1294017A

[22]申请日 2000.11.7 [21]申请号 00127303.5

[71]申请人 王纪文

地址 200081 上海市欧阳路 568 号庐迅大厦 10 楼 G 座

共同申请人 秦德安 陆 军 [72]发明人 王纪文 秦德安 陆 军 [74]专利代理机构 华东师范大学专利事务所 代理人 程宗德

权利要求书2页 说明书5页 附图页数0页

### [54] 发明名称 载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂及其 制备和用途

#### [57]摘要

一种载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂及其制备和用途,属生 物化学和日用化学技术领域,该乳剂由维生素 A 制剂、神经酰胺制 剂和蒸馏水或去离子水组成,有能长期保存,有效期长,不会聚集 分层等优点,适于作护肤品或化妆品,作护肤品或化妆品的添加剂,或作外敷药物载体,是一项值得推广和有发展前途的新技术。

- 1.一种载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂, 其特征在于, 该乳剂由维生素 A 制剂、神经酰胺制剂和蒸馏水或去离子水组成, 三组分的重量比为维生素 A 制剂:神经酰胺制剂:蒸馏水或去离子水=0.38%wt~2.44%wt~6.09%wt:91.50%wt~94.87%wt。
- 2.权利要求 1 所述的载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂的制备方法, 其特征在于, 操作步骤:
  - 第一步 称取神经酰胺乳剂 G克, 放在烧杯之类容器中,
- 第二步 向上步的容器中注入浓度为 95% 的医用乙醇 0.5G~1G 毫升;
- 第三步 把上步的容器加热至 60~70℃, 至神经酰胺制剂完全 溶解后, 加入维生素 A 制剂 0.08G~0.4G 克, 搅拌均匀;

第四步 把上步制得的溶液趁热吸入注射器;

第五步 把上步的注射器中的溶液以边搅拌边注入的方式, 经针头注入 15G~20G 毫升、温度介于 55~70℃的蒸馏水或去离子水, 电动搅拌机的转速介于 500~1300 转/分;

第六步 注入完毕,继续保温在 55~70℃,搅拌 15~30分钟;第七步 制得 16G~21G 克淡黄色的载维生素 A 的神经酰胺脂体乳剂,即成品,其中维生素 A 制剂:神经酰胺制剂:蒸馏水或去离子水=0.38%wt~2.44%wt:4.74%wt~6.09%wt:91.50%wt~94.87%wt。

- 3,根据权利要求 2 所述的载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂的制备方法, 其特征在于, 操作步骤:
  - 第一步 称取神经酰胺乳剂 60 克, 放在烧杯之类容器中,
  - 第二步 向上步的容器中注入浓度为 95% 的医用乙醇 45 毫升;

第三步 把上步的容器加热至 65℃, 直至神经酰胺制剂完全溶解后, 加入维生素 A 制剂一维生素 A 醇 5 克, 搅拌均匀;

第四步 把上步制得的溶液趁热吸入注射器;

第五步 把上步的注射器中的溶液以边搅拌边注入的方式,经8号针头注入940毫升、温度为65℃的蒸馏水或去离子水中,电动搅拌机的转速为900转/分:

第六步 注入完毕,继续保温在60℃,搅拌15分钟;

第七步 制得 1000 克淡黄色的载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂,即成品,其中维生素 A 制剂:神经酰胺制剂:蒸馏水或去离子水=0.5%wt:6%wt:93.5%wt。

4. 根据权利要求 2 或 3 所述的载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂的制备方法, 其特征在于, 操作步骤:

第一步、第二步、第四步、第五步、第六步和第七步与权利要求3的相应步骤相同;

第三步为把上步的容器加热至 65℃,直至神经酰胺制剂完全溶解后,加入维生素 A 制剂一维生素 A 棕榈酸酯 5 克,搅拌均匀。

5. 权利要求 1 或 2 或 3 或 4 所述的载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂的用途,其特征在于,该乳剂作护肤品或化妆品,作护肤品或化妆品的添加剂,或作外敷药物载体。

#### 载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂及其制备和用途

本发明涉及一种载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂及其制备和用途, 属生物化学和日用化学技术领域。

背景技术。专利号和名称分别为 JP4270218A2 和'Water suspension of vitamin A-containing liposome'的日本专利推出一种载维生素 A 的磷脂脂质体乳剂,确切说,推出一种以大豆磷脂脂质体为药物载体的载维生素 A 的大豆磷脂脂质体乳剂。背景技术的优缺点主要受到大豆磷脂脂质体的制约。优点:1.生物相溶性和对细胞通透性好,维生素 A 易于随大豆磷脂脂质体进入细胞,被细胞吸收。2.乳剂有提高维生素 A 稳定性的作用。因为单独使用维生素 A 时,其热敏性、光敏性和易氧化性都比较差,即稳定性较差。3.进入人体后,该乳剂赋予维生素 A 缓慢释放其药效的功能,使维生素 A 具有缓释性。缺点:1.大豆磷脂含较多的不饱和键,极易氧化,致使制成的载维生素 A 的乳剂难以长期保存,有效期短暂。2.载维生素 A 的大豆磷脂脂质体乳剂的乳剂稳定性差,易聚集分层。3.大豆磷脂质体乳剂的乳剂稳定性差,易聚集分层。3.大豆磷脂质体乳剂的乳剂稳定性差,易聚集分层。3.大豆磷脂质体乳剂的乳剂稳定性差,易聚集分层。3.大豆磷脂质体乳剂的乳剂稳定性差,易聚集分层。4.大豆磷脂质体乳剂的乳剂稳定性差,易聚集分层。5.大豆磷脂质体乳剂的乳剂稳定性差,易聚集分层。5.大豆磷脂质体乳剂的乳剂稳定性差,易聚集分层。5.大豆磷脂质体乳剂的乳剂稳定性差,易聚集分层。5.大豆磷脂质体乳剂的乳剂稳定性差,易聚集分层。5.大豆磷脂质体乳剂的乳剂稳定性差,易聚集分层。5.大豆磷脂质体乳剂的乳剂稳定性差,易聚集分层。5.大豆磷脂质体乳剂的乳剂稳定性差,易聚集分层。5.大豆磷脂质体乳剂的乳剂。由于该乳剂主要用作护肤品或化妆品,或作它们的添加剂,所以皮肤细胞吸收非皮肤细胞间物质,并无益处。

本发明的第一个目的是推出一种载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂,该乳剂采用含少量不饱和键的皮肤细胞间物质一神经酰胺制剂作维生素 A 的载体。

本发明的第二个目的是推出一种制备上述乳剂的方法。

本发明的第三个目的是推出一种上述乳剂的用途。把上述乳剂

作护肤品或化妆品、作护肤品或化妆品的添加剂或作外敷药物的载体。

现详细说明本发明的技术内容。

一种载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂,其特征在于,该乳剂由维生素 A 制剂、神经酰胺制剂和蒸馏水或去离子水组成,三组分的重量比为维生素 A 制剂:神经酰胺制剂:蒸馏水或去离子水=0.38%wt~2.44%wt~6.09%wt:91.50%wt~94.87%wt。

神经酰胺制剂的来源: 1. 法国 LABO-SERO 公司出品一种神经酰胺制剂,商品名为 Ceramides LS3773。该制剂是从牛或马脑中提取纯化制得的,其主要成分:神经酰胺类物质(半乳糖神经酰胺)60% wt,磷脂 38% wt,胆固醇 2% wt。2. 上海华东师范大学出品的一种神经酰胺制剂。该制剂是从猪脑中提取纯化制得的,其主要成分:神经酰胺类物质(半乳糖神经酰胺)60% wt,磷脂 30% wt,胆固醇 10% wt。

市售维生素 A, 一般为维生素 A 制剂, 即维生素 A 酯 (维生素 A 棕榈酸酯、维生素 A 醋酸酯) 和维生素 A 醇。

一种载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂的制备方法, 其特征在于, 操作步骤:

第一步 称取神经酰胺乳剂 G克, 放在烧杯之类容器中;

第二步 向上步的容器中注入浓度为 95% 的医用乙醇 0.5G~1G 毫升:

第三步 把上步的容器加热至 60~70℃,至神经酰胺制剂完全溶解后,加入维生素 A 制剂 0.08G~0.4G 克,搅拌均匀;

第四步 把上步制得的溶液趁热吸入注射器;

第五步 把上步的注射器中的溶液以边搅拌边注入的方式, 经针头注入 15G~20G 毫升、温度介于 55~70℃的蒸馏水或去离子水, 电动搅拌机的转速介于 500~1300 转/分;

第六步 注入完毕,继续保温在 55~70℃,搅拌 15~30 分钟; 第七步 制得 16G~21G 克淡黄色的载维生素 A 的神经酰胺脂体乳剂,即成品,其中维生素 A 制剂:神经酰胺制剂:蒸馏水或去离子水=0.38%wt~2.44%wt:4.74%wt~6.09%wt:91.50%wt~

成品中医用乙醇的含量极低,可略而不计,因为医用乙醇在第 六步中几乎全部挥发掉了。

实施例 1。

94.87%wt.

根据上述的制备载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂的方法, 其特征在于, 操作步骤:

第一步 称取神经酰胺乳剂 60 克,放在烧杯之类容器中;

第二步 向上步的容器中注入浓度为 95% 的医用乙醇 45 毫升;

第三步 把上步的容器加热至 65℃, 直至神经酰胺制剂完全溶解后,加入维生素 A 制剂一维生素 A 醇 5 克,搅拌均匀:

第四步 把上步制得的溶液趁热吸入注射器;

第五步 把上步的注射器中的溶液以边搅拌边注入的方式,经 8 号针头注入 940 毫升、温度为 65℃的蒸馏水或去离子水中,电动 搅拌机的转速为 900 转/分;

第六步 注入完毕,继续保温在60℃,搅拌15分钟;

第七步 制得 1000 克淡黄色的载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂,即成品,其中维生素 A 制剂:神经酰胺制剂:蒸馏水或去离

子水=0.5%wt:6%wt:93.5%wt。

成品指标:

- 1.外观:淡黄色均匀乳浊液。
- 2.pH 值: 5.5~7.0
- 3.乳剂稳定性: 在 0℃下放置 24 小时不聚集分层; 在 40℃下放置 24 小时不聚集分层。
  - 4.脂质体粒径: 90%以上的脂质体粒径≤0.5 μm。
  - 5.脂质体形态:在显微镜,视野中呈圆形颗粒。
  - 6.维生素 A 醇含量: 0.5%。
  - 7.红外光谱: 有特定的神经酰胺类物质的红外光谱。

实施例 2。

根据上述的制备载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂方法, 其特征在于, 操作步骤:

第一步、第二步、第四步、第五步、第六步和第七步与实施例 1 的相应步骤相同;

第三步为把上步的容器加热至 65℃, 直至神经酰胺制剂完全溶解后, 加入维生素 A 制剂一维生素 A 棕榈酸酯 5 克,搅拌均匀。

成品指标:

- 1、2、3、4、5和7与实施例1的对应项完全相同;
- 6. 维生素 A 棕榈酸酯含量: 0.5%。

鉴于本发明涉及的乳剂所载药物,维生素 A 具有如下主要功效: 1.帮助保养上皮细胞,尤其是皮肤受到太阳暴晒后,对新细胞的形成有促进作用; 2.提高皮肤弹性,增强皮肤抵御光老化、光敏感性的能力; 3.作为生物调节剂,提高细胞有丝分裂的活性,增强细胞

增殖和代谢的能力; 4.提高皮肤中酶的活性, 促进胶原的合成, 使皮肤变得光滑、柔软; 5.提高角质的水分含量, 减缓表皮角质化的进程; 6.使角蛋白的形成多样化; 7.改善上皮组织; 8.改善表皮细小皱纹、皮肤颜色、以及皮肤色素沉淀; 9.最新研究发现, 它对皮肤癌的防止有效果, 加上该乳剂中的神经酰胺脂质体具有大豆磷脂脂质体的全部优点, 没有大豆磷脂脂质体的缺点, 尤其是它本身又是皮肤细胞间物质, 所以, 该乳剂比背景技术所涉的载维生素 A 的磷脂脂质体乳剂更适宜作护肤品或化妆品、作护肤品或化妆品的添加剂或作外敷药物的载体。

上述的载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂的用途,其特征在于,该乳剂作护肤品或化妆品,作护肤品或化妆品的添加剂,或作外敷药物载体。

与背景技术相比,本发明所涉乳剂具有下列优点:

- 1.神经酰胺制剂含较少的不饱和键,不易氧化,致使制成的乳剂能长期保存,有效期长。
  - 2.该乳剂的乳剂稳定性高,不会聚集分层。
- 3.该乳剂的药物载体一神经酰胺制剂本身是皮肤细胞间物质, 易于被细胞吸收,成为细胞的组分。

本发明所涉的制备方法适于用来制备载维生素 A 的神经酰胺脂质体乳剂,该乳剂特别适于作护肤品或化妆品,作护肤品或化妆品的添加剂,或作外敷药物载体。本发明对制药工业和日用化学工业,尤其是化妆品工业有着重要的意义,能产生巨大的经济效益,是一项值得推广和有发展前途的新技术。